

# Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/FR05/000495

International filing date: 02 March 2005 (02.03.2005)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: EP  
Number: 04290582.8  
Filing date: 04 March 2004 (04.03.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 09 May 2005 (09.05.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in compliance with Rule 17.1(a) or (b)



World Intellectual Property Organization (WIPO) - Geneva, Switzerland  
Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle (OMPI) - Genève, Suisse



**Europäisches  
Patentamt**

**European  
Patent Office**

**Office européen  
des brevets**

**Bescheinigung**

**Certificate**

**Attestation**

Die angehefteten Unterlagen stimmen mit der ursprünglich eingereichten Fassung der auf dem nächsten Blatt bezeichneten europäischen Patentanmeldung überein.

The attached documents are exact copies of the European patent application described on the following page, as originally filed.

Les documents fixés à cette attestation sont conformes à la version initialement déposée de la demande de brevet européen spécifiée à la page suivante.

**Patentanmeldung Nr.    Patent application No.    Demande de brevet n°**

04290582.8

Der Präsident des Europäischen Patentamts;  
Im Auftrag

For the President of the European Patent Office

Le Président de l'Office européen des brevets  
p.o.

**R C van Dijk**





Anmeldung Nr:  
Application no.: 04290582.8  
Demande no:

Anmeldetag:  
Date of filing: 04.03.04  
Date de dépôt:

Anmelder/Applicant(s)/Demandeur(s):

Le Louarn, Claude  
59, rue Spontini  
75116 Paris  
FRANCE  
Société De Conseils De Recherches et  
D'Applications Scientifiques (S.C.R.A.S.)  
42 rue du Docteur Blanche  
75781 Paris Cédex 16  
FRANCE

Bezeichnung der Erfindung/Title of the invention/Titre de l'invention:  
(Falls die Bezeichnung der Erfindung nicht angegeben ist, siehe Beschreibung.  
If no title is shown please refer to the description.  
Si aucun titre n'est indiqué se référer à la description.)

Utilisation de toxine botulique pour préparer un médicament destiné à prévenir la  
pousse de poils

In Anspruch genommene Priorität(en) / Priority(ies) claimed /Priorité(s)  
revendiquée(s)

Staat/Tag/Aktenzeichen/State/Date/File no./Pays/Date/Numéro de dépôt:

Internationale Patentklassifikation/International Patent Classification/  
Classification internationale des brevets:

A61K38/00

Am Anmeldetag benannte Vertragsstaaten/Contracting states designated at date of  
filing/Etats contractants désignées lors du dépôt:

AT BE BG CH CY CZ DE DK EE ES FI FR GB GR HU IE IT LU MC NL  
PL PT RO SE SI SK TR LI



## **Utilisation de toxine botulique pour préparer un médicament destiné à prévenir la pousse de poils**

La présente invention a pour objet l'utilisation de toxine botulique pour préparer un médicament destiné à prévenir la pousse de poils. Elle concerne également une méthode cosmétique de prévention de la pousse de poils.

5 Chez les personnes ayant de l'hypertrichose ou les femmes atteintes d'hirsutisme, la pousse de poils représente une gêne importante. Par ailleurs, pour certaines personnes, notamment chez les femmes, la présence de poils sur certaines parties du corps est de toute façon perçue comme particulièrement inesthétique.

Il existe donc un besoin pour une méthode permettant de limiter de façon efficace et sans effets indésirables la repousse de poils chez les personnes mentionnées  
10 précédemment.

L'objet de la présente invention est d'offrir une solution particulièrement efficace tout en étant dénuée d'effets secondaires.

La toxine botulique, en particulier la toxine botulique de type A (Dysport® commercialisé par Ipsen ou Botox® commercialisé par Allergan), est utilisée depuis les  
15 années 80 chez l'homme pour le traitement de maladies / désordres divers et variés. Parmi les maladies / désordres pouvant être traités par la toxine botulique, on peut citer entre autres des désordres neuromusculaires (par exemple le blépharospasme, la spasticité de l'adulte ou de l'enfant ou encore le torticolis), la migraine, la douleur en général, des désordres urologiques (par exemple l'hypertrophie bénigne de la prostate,  
20 la rétention urinaire ou l'incontinence), le diabète, l'hyperhidrose (ou transpiration excessive), l'hyversalivation ou même les rides.

Selon l'invention, de la toxine botulique est utilisée pour prévenir la pousse de poils chez une personne ayant de l'hypertrichose ou chez une patiente atteinte d'hirsutisme, ou alors chez des personnes saines ou ayant éventuellement de l'hypertrichose qui  
25 souhaitent un traitement cosmétique pour prévenir la pousse de poils.

L'invention concerne donc en particulier l'utilisation de toxine botulique pour préparer un médicament destiné à prévenir la pousse de poils chez une personne ayant de l'hypertrichose ou chez une patiente atteinte d'hirsutisme.

L'invention concerne aussi une méthode de traitement cosmétique destinée à prévenir la pousse de poils chez une personne souhaitant un tel traitement, ladite méthode comprenant l'administration, au niveau de la zone à traiter, d'une composition pharmaceutique contenant de la toxine botulique en quantité efficace.

- 5 L'un des principaux avantages de l'invention réside dans l'effet relativement durable obtenu grâce à l'emploi de la toxine botulique. Ainsi, cet effet persiste d'une façon générale pendant au moins 3 ou 4 mois après l'administration de la toxine botulique (voire plus chez certains patients).

- 10 La toxine botulique utilisée pour la préparation d'un médicament selon l'invention sera choisie parmi les toxines botuliques de type A (incluant notamment A1 et A2), B, C (incluant notamment C1 et C2), D, E, F et G. De préférence, elle sera choisie parmi les toxines botuliques de type A, B et F. Encore plus préférentiellement, elle sera choisie parmi les toxines botuliques de type A et B ; en particulier, il s'agira de la toxine botulique de type A (et plus particulièrement de toxine botulique de type A1).

- 15 Par ailleurs, la toxine botulique utilisée pour la préparation d'un médicament selon l'invention pourra se présenter sous forme d'un complexe comprenant la toxine botulique et d'autres protéines ou alors sous forme libre (i.e. libre de toute protéine la complexant).

- 20 Selon l'invention, le médicament préparé pourra notamment être une poudre lyophilisée comprenant la toxine botulique (auquel cas le médecin reconstituera la solution avec de l'eau ou une solution aqueuse saline avant de l'injecter au patient) ou encore une solution injectable comprenant ladite toxine.

- 25 Les considérations qui précèdent concernant la toxine botulique utilisée pour préparer un médicament selon l'invention et le médicament obtenu sont applicables *mutatis mutandis* à la toxine botulique utilisée pour la méthode de traitement cosmétique selon l'invention et à l'agent cosmétique utilisé pour mettre en œuvre ladite méthode de traitement cosmétique.

- 30 Le médicament préparé selon l'invention est destiné à être administré, par exemple par injection, au niveau des zones du patient affectées par la pilosité excessive qui auront été choisies par le médecin traitant, de préférence après que ces zones aient été rasées. De préférence, ces zones seront choisies parmi le groupe constitué par le visage, le thorax, l'abdomen, la région fessière, la région génito-crurale, les jambes et les bras.

Pour le traitement cosmétique, l'on pourra par exemple injecter une composition liquide ou semi-liquide ou encore un gel comprenant la toxine botulique au niveau des zones où l'épilation aura été ou sera ensuite réalisée. Alternativement, un patch contenant de la toxine botulique pourra être appliqué, ou bien une crème contenant de la toxine botulique répartie, au niveau de la zone à traiter.

De préférence, la zone du corps à laquelle la méthode de traitement cosmétique sera appliquée sera choisie parmi le groupe constitué par le torse (par exemple les seins), les jambes (par exemple les cuisses), les bras, les aisselles et le visage (par exemple les arcades sourcilières, la zone située entre les lèvres et le nez [c'est-à-dire la lèvre supérieure blanche], le menton ou les joues).

En ce qui concerne la voie d'administration du médicament ou du traitement cosmétique selon l'invention, l'homme du métier pourra envisager n'importe quelle voie d'administration adaptée ; toutefois, ladite voie d'administration sera de préférence choisie de façon à ce que la toxine botulique, une fois administrée, soit essentiellement répartie au niveau de l'épiderme des zones à traiter.

Bien entendu, les utilisations selon l'invention pourront également être employées pour effectuer des traitements thérapeutiques ou cosmétiques destinés à des animaux domestiques dont la pilosité serait excessive ou gênerait leur maître.

La dose de toxine botulique à prévoir selon la présente invention variera suivant l'âge et le poids corporel du sujet à traiter ainsi que l'état de ce dernier, et il en sera décidé en définitive par le médecin ou le vétérinaire traitant. Une telle quantité déterminée par le médecin ou le vétérinaire traitant est appelée ici "quantité thérapeutiquement efficace".

A titre indicatif, pour la toxine botulique de type A1, la dose d'administration envisagée pour un médicament selon l'invention pourra être de 0,05 à 1 unités DL<sub>50</sub> de toxine botulique de type A1 par cm<sup>2</sup> de peau à traiter, de préférence de 0,1 à 0,5 unités DL<sub>50</sub> de toxine botulique de type A1 par cm<sup>2</sup> de peau à traiter et plus préférentiellement de 0,2 à 0,4 unités DL<sub>50</sub> de toxine botulique de type A1 par cm<sup>2</sup> de peau à traiter (par exemple environ 0,3 unités DL<sub>50</sub> de toxine botulique de type A1 par cm<sup>2</sup> de peau à traiter). Pour les toxines botuliques d'autres types, l'homme du métier adaptera la dose nécessaire dans la mesure où il connaît l'activité thérapeutique relative de chacune de ces toxines botuliques par rapport à la toxine botulique de type A1. Les unités DL<sub>50</sub> sont couramment utilisées par le praticien utilisant la toxine botulique ; une unité DL<sub>50</sub> de toxine botulique correspond à la dose de toxine équivalente tuant 50% d'un groupe de 18 à 20 souris femelles Swiss-Webster pesant environ 20 grammes chacune.



Le terme "environ" fait référence à un intervalle autour de la valeur considérée. Tel qu'utilisé dans la présente demande, "environ X" signifie un intervalle de X moins 10% de X à X plus 10% de X, et de préférence un intervalle de X moins 5% de X à X plus 5% de X.

- 5 A moins qu'ils ne soient définis d'une autre manière, tous les termes techniques et scientifiques utilisés ici ont la même signification que celle couramment comprise par un spécialiste ordinaire du domaine auquel appartient cette invention. De même, toutes les publications, demandes de brevets, tous les brevets et toutes autres références mentionnées ici sont incorporées par référence.
- 10 L'exemple suivant est présenté pour illustrer les procédures ci-dessus et ne doit en aucun cas être considéré comme une limite à la portée de l'invention.

#### **EXEMPLE**

- 15 Une patiente de 39 ans souhaite diminuer le duvet au niveau de sa lèvre supérieure. Une solution contenant 3 unités de Botox<sup>®</sup> (produit commercialisé par Allergan France ; la solution est préparée selon les instructions du fabricant) est injectée dans l'épiderme de cette patiente, en plusieurs points situés juste au dessus du vermillon de sa lèvre supérieure, les 3 unités étant équitablement réparties sur la zone traitée. Au contrôle, 4 mois après, la patiente présente un duvet de la lèvre supérieure nettement plus léger.

## **REVENDICATIONS**

1. Utilisation de toxine botulique pour préparer un médicament destiné à prévenir la pousse de poils chez une personne ayant de l'hypertrichose ou chez une patiente atteinte d'hirsutisme.
- 5 2. Utilisation selon la revendication 1, caractérisée en ce que le médicament préparé est destiné à prévenir la pousse de poils chez une personne ayant de l'hypertrichose.
3. Utilisation selon la revendication 1, caractérisée en ce que le médicament préparé est destiné à prévenir la pousse de poils chez une patiente atteinte d'hirsutisme.
4. Utilisation selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisée en ce que la toxine botulique utilisée est choisie parmi les toxines botuliques de type A, B et F.
- 10 5. Utilisation selon la revendication 4, caractérisée en ce que la toxine botulique utilisée est une toxine botulique de type A.
6. Méthode de traitement cosmétique destinée à prévenir la pousse de poils chez une personne souhaitant un tel traitement, ladite méthode comprenant l'administration, au niveau de la zone à traiter, d'une composition pharmaceutique contenant de la toxine botulique en quantité efficace.
- 15 7. Méthode de traitement cosmétique selon la revendication 6, caractérisée en ce que la toxine botulique utilisée est choisie parmi les toxines botuliques de type A, B et F.
8. Méthode de traitement cosmétique selon la revendication 7, caractérisée en ce que la toxine botulique utilisée est une toxine botulique de type A.
- 20 9. Méthode de traitement cosmétique selon l'une des revendications 6 à 8, caractérisée en ce qu'elle est appliquée à une zone du corps choisie parmi le groupe constitué par le torse, les jambes, les bras, les aisselles et le visage.
- 25 10. Méthode de traitement cosmétique destinée à prévenir la pousse de poils chez un animal domestique, ladite méthode comprenant l'administration, au niveau de la zone à traiter, d'une composition pharmaceutique contenant de la toxine botulique en quantité efficace.



## ABRÉGÉ

La présente invention a pour objet l'utilisation de toxine botulique pour préparer un médicament destiné à prévenir la pousse de poils. Elle concerne également une méthode cosmétique de prévention de la pousse de poils.

